⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

平1-203383 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

Solnt. Cl. 1

1.

織別記号

庁内整理番号

母公開 平成1年(1989)8月16日

C 07 D 487/04 A 61 K 31/495

1 4 4 ADZ

7430-4C

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全11頁)

❷発明の名称

抗菌化合物

顧 昭63-26052 ②符

昭63(1988) 2月5日 22出

@発

昭

大阪府枚方市大峰元町 2丁目30番22号

@発 村 蕤 信 大阪府茨木市美穂ケ丘19番C-601号

大阪府大阪市中央区道修町2丁目3番6号

武田薬品工業株式会社 ②出 頭

弁理士 岩 田 ②代 理 人

- 1. 発明の名称 抗催化合物
- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 式[1]

(式中、Xはハロゲン原子を、Riはエステル化さ れていてもよいカルボキシル苺を、R。およびR。 は、独立して、水素原子、型換されていてもよい 低級アルキル延または、置換されていてもよいフェ ニル基を示す。但し、RaおよびRaが同時に水常 原子である場合を除く。)で扱わされるキノロン 化合物またはその場。

(2) 式[[]

[0]

(式中、X.R.は請求項」に定義した延りで、Y は反応性恐怖器を示す。)で表わされる化合物は たはその塩と、式[耳]

[1]

(式中、RaおよびRaは欝求項Iに定義した通り。)で丧わされる化合物とを紹合させ、要すれば、 加水分解することを特徴とする頃水項1記載のキ ノロン化合物またはその塩の製造方法。

- (3) 請求項!記蔵のキノロン化合物またはその 塩を含有することを特徴とする抗魔剤。
- 3. 発明の詳細な説明 [限集上の利用分野]

本発明は、改良された抗菌活性を有する所以中 ノロンカルボン酸化合物、その製造方法ならびに その新製化合物を有効成分とする抗遏剤に関する。 【徒染の技術】

キノロンカルボン放系抗器剤はナリジクス酸に はじまり、ピリミド散更にピペミド酸が開発され てきた。これらはグラム陰性菌に有効な果路感染 庭治療路として臨床上用いられている。 近年、明 発されたノルフロキサシン,エノキサシン及びオ フロキサシンが現在ニューキノロン系抗菌剤とし て臨床に汎用されている。これら市販品や明発品 では、7位にピペラジニル基をもつものが主流で あるが、これらの市販品とは異なる新しい系統の 化合物として、7位に結合ビベラジニル基を持つ キノロンカルボン散系化合物についても、研究が なされ、特許出職も何件かなされている。これら の特許出願としては、例えば、特別昭61-20 5 2 5 8、 周 5 9 - 2 0 4 1 9 3、 同 5 9 - 2 0 381及び間60~23382等が挙げられる。

かつ副作用(特に中枢性)の少ない抗翼剤の登場が 望されている。

本類明の目的は、このような従来のキノロン系 化合物に比べより抗竭力が改良された新しい構造 のキノロン系化合物を提供することにある。 【類題を解決するための手段】

本発明者らは、よりすぐれた抗選力を有するキノロン系化合物を得るべく処象研究を行った結果、7位に関係器を有する 5 . 6 . 7 . 8 ーチトラヒドロイミダゾ[1 . 2 ー a] ピラジンー 7 ーイル語という特定の結合複業 環基を有するキノロン系化合物の創設に成功するとともに、これら特定に使物を複数に成功するととものうち、特に1位に特定の基を持つの本発明のキノロン系化合物によるのがよりによる。 従来具体的に公知のキノロン系化合物に比べグラム陰性脳のみならずグラム陽性 協に対しても特別 優れた抗協力を発揮することを知見し、本強明を完成させるに至った。

すなわち、本苑明は

式[1]

これらの特許山脈に具体的に関示されているキノロンカルボン酸系化合物が、7位に持つピペラジニル場に結合している場はいずれら数和したほである。一方不均和の類が縮合した複素類基を7位に行するキノロン化合物は、特別図60-168

[発明が解決しようとする課題]

ノルフロキサシン及びエノキサシンは、緑紋園を含むグラム陰性図に対して著しい抗菌活性を示すが、グラム職性図に対する活性はグラム陰性図に対する活性はグラム陰性図に対するほど強くない。更に動物あるいはにイオでは、経口投与した場合の、経口吸収性あるいはバイオでベラビリティ(生物学的利用率)の点でさらに改強がある及び改善されたの間においては、必ずしら資産がある及び改善されたの間においては、必ずしら資産がある。第三世代セフェム系に高度では、など、抗関活性の前においては、必ずしら資産では、変皮ブドウ球関等のブドウ球関、および顕端によい改善され、

(式中、Xはハロゲン原子を、Riはエステル化されていてもよいカルボキシル基を、RiおよびRi は、独立して、水素原子、配換されていてもよい 低級アルキル基または、配換されていてもよいフェニル基を示す。但し、RiおよびRiが同時に水素 原子である場合を除く。)で扱わされるキノロン 化合物またはその塩およびその製造法およびそれ らを有効成分とする抗菌剤に関する。

式[!]で表わされる化合物において、R,で表わされるエステル化されたカルボキシル基のエステル部分としては、例えば、型後されていてもよい低級アルキル、低級アルケニル、アリール、複米環路及びシリル基が挙げられる。さらにその具体

例としては、例えばメチルエステル、エチルエステル、n-プロビルエステル、ベンジルエステル、4
-ニトロベンジルエステル、フェニルエステル、ピ
パロイルオキシメテルエステル、アセトキシメチ
ルエステル等が挙げられる。

すなわち、R。は式[[]で示される化合物がカ ルポン酸またはその選題学的に許容しうるエステ ルであってもよいことを示す。

又で扱わされるハロゲンとしては、ファ素、塩 常、具素及び日ウ素が含まれる。R。及びR。で表 わされる低級アルキル器としては、メチル、エチ ル・プロピル・イソプロピル芸等のCi-sアルキル が好ましい。 型像アルキル器としては、例えばメ トキシメチル、2ーメトキシエチル基等の低級ア ルコキシ型像アルキル器、例えばトリフルオロメ チル新等のハロゲン型像アルキル部が含まれる。 R.およびR。で変わされる 図像されていてもよい フェニル器の図像分としては、塩素及びファ素等 のハロゲン原子、メドキシ、エトキシ等の低級ア ルコキシ基及び、メチル、エチル等の低級ア

(式中、R。およびR。は前義の辺りである。)で表わされる化合物とを轄合させ、要すれば加水分解することにより得られる。式[I]における反応性脱離基としては、ハロゲン鼠子(例、フッ素・塩素)・アリールスルホニル(例、ベンゼンスルホニル・アリールスルホニル(例、ベンゼンスルフィニル)・妊娠アルキルスルホニル(例、メタンスルホニルオキシ(例、ベンゼンスルホニルオキシ(の、ベンゼンスルホニルオキシ(の、ベンゼンスルホニルオキシ)・妊娠アルキルスルホニルオキシ(例、メタンスルホニルオキシ)・新が挙げられる。

本反応は、エタノールの知きアルコール類、ジオキサン、チトラヒドロフラン、I、2 - ジメトキシエタンの如きエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレンの如き芳香放散化水岩原、N - メチルピ

ル基等が含まれる。

本化合物のうち、とりわけXがファ素原子、または塩素原子で、R,がカルボキシル茲、R。がメチル。エチル、メトキシメチルまたはフェニル、R。が水米原子またはメチルである化合物が好ましい。とりわけXがファ素原子でR。がカルボキシル基であり、R。がメチル、エチルまたはフェニルでR。が水米原子である化合物は、すぐれた坑消作用を示す実施機能である。

式[1]で示される本願宛明の目的化合物は、式[1]

(式中、Yは反応性脱離基を示し、XおよびR,は 前表の通りである。)で安わされる化合物または その塩と、式[道]

ロリドン.アセトニトリル.ジメチルホルムアミド. ジメチルアセトアミド.ジメチルスルホキシド等 の不括性が鮮中、 10~200℃、好ましくは 50~150℃において、30分から24時間、 進君は1~5時間行なう。

型にRiがエステル化されたカルポキシル語で

ある場合、この総合反応後、所望により、連常よく知られた方法、例えば酸またはアルカリによる 加水分解によりR、がカルボキシル群の化合物に 変換することができる。このような加水分解は例 えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナト リウム、炭酸カリウムのようなアルカリ又は例え ば塩酸や破酸のような酸によって、水、メタノー ル、エタノール等のアルコール類あるいはそれら の混合溶媒中で窒温から溶媒の沸点で容易に実施 することができる。すなわち、自体公知の方法に よって、加水分解を行なうことができる。

次に式[1]で扱わされる化合物は、所望ならば、常法に従ってその塩に皮換することができる。本発明の塩としては延常用いられる無器性塩が適しており、例えば、塩酸、酸酸、リン酸等の無機酸との塩、メタンスルホン酸、乳酸、クエン酸、酒石酸等の有機酸の塩が挙げられる。またカルボキシル医におけるアルカリ全属またはアルカリ土類金属塩、例えばナトリウム、カリウム、マグネシウム等の塩が挙げられる。

このような技験選元での、触媒としては白金、酸化白金、パラジウム、ラネーニッケル、ロジウムががけられ、とくに白金、酸化白金、パラジウムが好ましい。反応温度は煮温もしくは加熱下で実施されるが、好ましくは蒸温から150℃である。水米圧としては常圧から200気圧で行なわれる。更に反応海路としては水、メタノール、エタノール、次のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、即酸が挙げられる。好ましくは、エタノール、水および酢酸である。

更に本発明化合物[1]もしくはそれの生態学的に許容される塩を人に対して抗菌剤として使用する場合、その投与量は、年介.体道.症状.投与低路.投与回数等により異なるが、1日当り0.5~500mg/kgを1日2~3回に分割して投与するのがよい。投与経路は経口、非経口のいずれでもよい。

本発明の化合物は原来のままでもよいが、 孤常 製制用担体と共に調製された形で投与される。 そ の具体例としては、錠剤.カプセル剤. 顆粒剤. 額 このようにして得られる[1]またはその塩は、 自体公知の手段たとえば過酸、液性変換、転降、 将維油山、砂糖乾燥、糖風化、再結晶、クロマト グラフィーなどに単態精製することができる。

商、原料化合物[Ⅱ]は、例えば、特別図61-1682に記載の方法又はそれと同様な方法に従っ て製造することができる。

式[I]で扱わされる山発化会物の塩としては、 式[I]で扱わされる化合物について、上記したような塩がそのまま適用される。

前紀式[四]で表わされる化合物は、例えば式[N]

で示される化合物をジャーナル ケミカル リサーチ シノップス 1984年28頁に記載の方法またはそれに単じた接触澄元法で澄元することにより得られる。

校別、他別、シロップ別、注射別等が挙げられる。 これらの観別は常法に従って調製される。 経口用 製剤担体としては、デンプン、マンニット、結晶セ ルロース、カルポキシメテルセルロースナトリウ ム等の製剤分野において常用されている物質が用 いられる。注射用担体としては、蒸留水、生理食 塩水、グルコース施波、輸液剂等が用いられる。 [発明の効果]

下記する本発明の代表化合物である契値例1~8の化合物について試験管内抗協議性を、市販品のノルフロキサシン。オフロキサシンの試験管内抗協議性とともに調べた。その結果を、表しに示す。尚、試験管内抗協議性は、下記の方法により、最小組止義度(MIC)をμg/減で表わした。 減立方法:

以験化合物のMIC値は寒天粉釈法(agar dilution sethod)により決定した。即ち、順次 得められた試験化合物の水溶液I.0 Mをシャーレ(petrl dish)に注ぎ、次にトリプティカーゼ・ソイ・アーガー(Trypticase soy agar)9.0 M

を注いで混ぜる。その混合寒天ブレート上に試験 遊の魅制波(約10° CFU/W)堕泳する。 37℃で18時間培養(Incubation)した後、試験 **図の増殖を完全に阻害する試験化合物の最低数度** を、及小租審議度(MIC:alainal inhibitory concentration)とする。

ない。	1870 470	オフローキャシン	张 -	米德岛	演練の
(1)スチヒロコッカス・オーレウス	0.39	6.39	< 0.1	<6.1	0.1
. (S. aureus)FDA 209P					
(2)スチヒロコッカス・オーレウス	3.13	9.78	< 0.1	< 0.1	0.1
(S. aureus) 3084-1					
(3)ストレブトコッカス・ピオゲネス	12.5	3.13	9.3	0.39	0.78
(S. progenes)5-8					
(4)ストレプトコッカス・フェシウム	1.56	1.56	0.1	0.39	0.18
(S.faccium)1F0 3128				-	
(5)ストレプトコッセス・ニューモニア	3.13	1.58	0.1	0.39	0.78
(S. preumonize) Tyye 1					
(6)エシエリとア・コリー	0.1	0.1	<0.1	0.2	0.39
(E. coli) RIEJ JC-2					
(1)クレブジラ・ニューモニア	9.2	6.1	< 0.1	0.2	0.3
(K. preuroniae) DT					

被 開 例 0.78 0.78 1.56 1.56 実 で 日本 张 6 0.78 **6**.39 3.

6.33 0.33 液 3 5 9.39 0.39 0.39 0.39 東東 H. 9.7 (5)ストレプトコッカス・ニューモニア (4)ストレプトコッカス・フェシウム (3)ストレプトコッカス・ビオゲキス (1)スタヒロコッカス・オーレウス (1)スタヒロコッカス・オーレウス (S. pacunoniae)Tpye 1 (S.faccium) IFO 3128 レブジラ・ニューモニア (E.coli) HIII JC-2 (S.aureus)FDA 209P (S. aureus) 1081-1 (S. progenes)S-8 (6)エシエリとア・コリー 以以西

没しで示された最小胆止嚢度からわかるように 本苑明化合物は、市販のノルフロキサシン及びオ フロキサシンに比べグラム防性間のみならずグラ ム脳性間に対しても強い抗闘力を示す。従って、 本苑明化合物は、各種窮原菌に起因するヒトを含 む動物や魚刺等の疾病治療器として有用であり、 農菜、食品の保存剤、あるいは手術器具の消費剤 **切としても利用可能である。**

[吳進例]

以下に参考例、爽施例で本発明をさらに詳しく 説明するが、これらは単なる剣であって本発明を 何ら限定するものではない。

以下の参考例.実施例においてカラムクロマト グラフィーにおける溶出はTLC(Thin Layer Chronatography.辞願クロマトグラフィー)に よる観察下に行なわれた。TLC観察においては、 TしCプレートとして(Merck)社製のキーゼルゲ ル 8 0 F 114(7 0~2 3 0 メッシュ)を、 段明旅 群としてはカラムクロマトグラフィーで移出格群 として川いられた神峰を、放出法としてUV検出

3

特閒平1-203383(6)

恐を採用した。カラム用シリカゲルは同じくメルク社製のキーゼルゲル 6 0 (7 0 ~ 2 3 0 メッシュ)を用いた。またNMRスペクトルは内部または外部基準としてテトラメチルシランを用いて X L − 1 0 0 ∧ (1 0 0 M H z). E M 3 6 0 (8 0 M H z). E M 3 9 0 (9 0 M H z)または T。(6 0 M H z)型スペクトメーターで測定し、全る値をPPaで示した。混合溶媒において()内に示した数値は各溶媒の容量混合比である。参考例、実施例中の配导は次のような意味を有する。

- 1 :シングレット
- t :トリプレット
- q :カルデット
- br :プロード
- dd :ダブル グブレツト
- a :マルチプレット
- 」 :カップリング定数

参考例 1

2-メテルー5,6,7,8-テトラヒドロイミ グゾ[1,2-a]ピラジン

クロロホルムーメタノール(20:1)で溶出する と2ーエチルイミダゾ[1,2-a]ピラジン0.61 が得られる。

NMRスペクトル(CD C & .) 5: 1.85(38,t.)=
702). 2.87(28,q.)=702). 7.45(10,a), 7.80(1
H,d.J=502). 7.98(10,dd,J=502と1.502).
8.98(14,d,J=1.502)

1) 2-エチルイミダゾ[1,2-1]ピラジン
0.6 Eをエタノール3 5 Mに溶解し、酸化白金
100 MMの存在下、水米気流中窒温で攪拌する。
計算型の水素を吸収させたのち、触媒をろ去し、
ろ液を減圧避陥すると、2-エチルー5.6.7.
8-チトラヒドロイミダゾ[1,2-1]ピラジン
0.5gが负色油状物として得られる。

NMRスペクトル(CDCE₂) δ: 1.20(8H,t.J= 1Hz), 2.58(2H,q,J=THz), 3.19(2H,t,J=5Hz), 2.43(2H,br), 2.88(2H,t.J=5Hz), 4.87(2H,z), 6.49(1H,z)

经零列3

2-イソプロピルー5,6,7,8ーチトラヒド

2-メチルイミグゾ[1.2-a]ピラジン2.0g (ジャーナル メデシナル ケミストリー 27 他,206頁,1984年(J. Med. Chem.,27. 206,1987)の紀禄方法で合成)をエタノール70㎡に溶解し、酸化白金170mgの存在下、水米気災中窓温で提許する。計算壁の水米を吸収させたのち、触媒をろ去し、ろ波を減圧過額すると、2-メチルー5.6.7.8-チトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン2.0gが得られる。NMRスペクトル(CDC@a)&: 2.20(311.8). 1.81(28.0), 3.18(211.1, J=512), 3.86(28.1.J

参考例 2

2 - エチル - 5 . 6 . 7 . 8 - テトラヒドロイミ ダゾ[1 . 2 - a]ピラジン

=511x), 4.02(211.8), 6.51(111.8)

a) アミノビラジン 6.4g、1-プロモー2-ブタノン 1 1.2g およびエタノール 7 0 減の混合 液を 2 時間加熱温液後、反応液を冷却し、折出した結晶を 5 去する。 5 液を減圧下で温溶後、 投造 をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、

ロイミダゾ[1,2-a]ピラジン

a) アミノビラジン14.5%、1-プロモー3

ーメチルー2-プタノン27.7gおよびエタノール150点の混合液を70℃で4時間加熱投搾する。折山不放物を多去後、ろ液を減圧下設縮し、投液を1段定塩酸70点で抽出する。塩酸溶液を設備ナトリウムで中和後クロロホルムで抽出し、抽出液を解水硫酸マグネシウムで乾燥する。減圧下で搭盤を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(20:1)で溶出すると2-イソプロピルイミダゾ[1.2-a]ピラジン3.0gが得られる。
NMRスペクトル(CDC@)る: 1.37(6B,d,J=1Uz), 3.17(1B,a), 7.45(1B,a), 7.80(1H,d,J=5Hz), 7.98(1B,d,J=5Hzと1.5Hz), 9.00(1H,d,J=1.5Hz)

b) 2-イソプロピルイミダゾ[1,2-a]ピラ ジン1,8 mを参考例 | と回様の条件下で接触理元 を行なうと2-イソプロピル-5,6,7,8-チ トラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン1,7gが 得られる。

NMR $\times 7 + \mathcal{N}(CDC\theta_3) \delta: 1.25(611,d.J=78z), 2.99(10,s), 3.25(211,t.J=511z), 3.97(2 11,t.J=68z), 4.15(20,s), 5.6(111,br), 6.57(1 11,s)$

参考例4

2-メトキシメチルー5,6,7,8-テトラヒ ドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン

a) 2-クロロメチルイミダゾ[1,2-a]ピラジン2.3g(ジャーナル メデシナル ケミストリー 27巻.206页.1984年(J. Med. Chem.27.206.1984)に記載の方法で合成)をメタノールに辞かし、28%ナトリウムメチラート メタノール溶液3 減を加えて6時間加熱電流する。減圧下溶媒を観虫後、段遊に水50減を加え、塩酸で中和後クロロホルムで抽出する。油出液を乾燥後減圧下で設縮し、段留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(20:1)で挤出すると2-メトキンメチルイミダゾ[1,2-a]ピラジン2.3g

圧下に終端を留去し、段別物を水にとかし、投股ナトリウムでアルカリ性としたのち、ジクロルメタンで抽出する。抽出液を水洗,乾燥後は圧下で熔媒を図去すると3-メチルイミダゾ[1,2-2]ピラジン9.4gが得られる。

融点 155-157℃

NMRスペクトル(CD Cg₀)δ: 2.52(8H,8), 7.57(1H,8), 7.87(2H,8), 9.06(1H,8)

b) 3ーメチルイミダゾ[1.2-4]ピラジン5.1gを参考例と同様の条件下で接触超元を行なうと3-メチル-5.6.7.8-チトラヒドロイミダゾ[1.2-4]ピラジン5.2gが得られる。

融点 38-41℃

NMR $X \sim f + \mathcal{N}(C D C \ell_2) \delta$: 2.13(31, 2), 2.27(11, 2), 3.21(21, 1, J = 5112), 3.73(21, 1, J = 5112), 4.01(21, 2), 8.67(11, 2)

参考例 6

3 - エチルー 5 . 6 . 7 . 8 - テトラヒドロイミ ダゾ[1 . 2 - a]ピラジン

a) アミノピラジン20.1gをエタノール20

が似られる。

融点 71-72℃

NMR \mathbb{Z} $\mathbb{Z$

b) 2-メトキシメチルイミダゾ[1,2-m]ピラジン1.68を参考例1と同様の条件下で接触環元を行なうと2-メトキシメチルー5.6,7.8-ナトラヒドロイミダゾ[1,2-m]ピラジン1.7gが得られる。

NMRスペクトル(CDCf.) る: 3.21(211,1,1=5112), 3.42(811,2), 3.93(211,1,1=5112), 4.09(2 D.a), 4.38(211,2), 6.80(111,2)

参考例 5

3-メチルー 5,6,7,8-テトラヒドロイミ ダゾ[1,2-a]ピラジン

a) アミノビラジン12.8gをエタノール20 0 mlに将解し、2 - プロモブロビオンアルデヒド 30gを加えて60℃で6時間加熱設件する。減

○ 域に将解し、2 - プロモブチルアルデヒド 35.28を加えて70-80℃で1.5時間加熱 投作する。反応被を域圧下で換縮し折出した結晶 をろ取し、これを水にとかし、皮酸水米ナトリウム水溶液で中和後クロロホルムで加出する。抽出 液を水洗、乾燥後減圧下で過臨乾固し、段益をエ - チルから再結局すると3-エチルイミダゾ[1, 2-8]ピラジン228が得られる。

職点 127-128℃

NMRスペクトル(CDC2₀)δ: 1.41(3H,t,J=7.5Hz), 2.89(2H,q,J=7.5Hz), 7.80(1H,s), 7.87(2H,s), 9.06(1H,s)

b) 8-エチルイミダゾ[1.2-a]ピラツン
3.0gを参考例1と同様の条件下で接触還元する
と3-エチルー5.6.7.8-テトラヒドロイミ
グゾ[1,2-a]ピラジン3.2gが得られる。
NMRスペクトル(CDCda)δ: 1.23(311.t.J=
7.511z), 2.12(111.br), 2.50(211.q.J=7.511z),
3.22(211.d.J=511z), 3.76(211.d.J=511z), 4.05
(211.a), 6.70(111.a)

多方例7

2-フェニルー5.6.7.8-テトラヒドロイ ミダゾ[1,2-a]ピラジン

a) アミノビラジン9.48をエタノール200 域に格材し、2-プロモアセトフェノン208を
加えて4時間加熱遊放する。不溶物をろ去し、ろ
液を減圧下に設額し、設産を水にとかし、炭散ナ
トリウムでアルカリ性としたのち、ジクロルメタ
ンで抽出する。独出液を水洗、乾燥後、減圧下で
設額する。 段留物をシリカゲルカラムクロマトグ
ラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(
20:1)で搾出すると2-フェニルイミダゾ[1.
2-a]ビラジン2.08が得られる。

股点 155-157℃

NMRスペクトル(CDCta) 6: 7.3~7.6(3II.m) 、7.8~8.2(5H.m)、8.12(1H.m)

6) 2-フェニルイミダゾ[1.2-a]ピラジン
 2.0 gを参考例1と間様の条件下で接触還元を行なうと2-フェニルー5.8,7.8-テトラヒドロイミグゾ[1.2-a]ピラジン1.4 gが得られる。

宝监例 1

1 - シクロプロピルー 6 , 8 - ジフルオロー 7 . - (2 - メチルーち、8、7、8 - テトラヒドロイミ ダゾ[1,2-1]ピラジン-7ーイル)-1,4-ジ ヒドローイーオキソーキノリン-3-カルポン酸 1-シクロプロピルー6,7,8-小リフルオロ - 1 , 4 - ジヒドロー 4 - オキソーキノリンー 8 ーカルボン酸(特別昭61一1682に従って得 た)0.28gと2ーメチルー5,6,7,8ーテトラ ヒドロイミダゾ[1,2-2]ピラソン0.531とを ピリジン 5 減に溶解して70~90℃で6.5 時 四加熱提牌する。 減圧下に搾以を留去後段流をク ロロホルムに溶解し、0.1規定塩酸で独出する。 抽出被をアンモニア水で中和後クロロホルム30 0 減で抽出し、抽出液を無水磁酸マグネシウムで 乾燥する。減圧下に溶媒を削去し、砂臓をメタノ ールから再結晶すると!-シクロプロピル-6. 8 - ジフルオロー 7 - (2 - メチルー 5 . 6 . 7 . 8 ーテトラヒドロイミダゾ[1.2-1]ピラジンーで ーイル)ー1.4ージヒドローチーオキソーキノリ 融点 50-53℃

NMRスペクトル(CD C C₀) 8: 2.17(18.br), 3.18(2H, L, J = 5Hz), 8.91(2H, L, J = 5Hz), 4.10 (2H, a), 7.03(2H, a), 7.1~7.5(3H, a), 7.8~ 7.85(2H, a)

金劣图8

2-トリフルオロメチルー5.8.7.8-チトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン
2-トリフルオロメチルイミダゾ[1,2-a]ピラジン1.0g(ジャーナル ヘチロサイクリック ケミストリー.23巻,1031頁.1986年(J. Heterocyclic Chemistry 23,1031,1986)の配核方法で合成)を参考例1と同様の 条件下で接触産元を行なうと2ートリフルオロメチルー5.8.7.8-チトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン0.9まが得られる。 映点 54.5-58.5で NMRスペクトル(CDC2)δ: 1.94(18.a).

ン-3-カルボン酸 0.1 5 gが得られる。 融点 261-263℃ 元衆分析 C;aH;aP;aN,O; 計算館:C,50.01; H,4.59; N,14.00 実調館:C,59.61; H,4.53; N,12.78 NMRスペクトル(CD Cga) 6: 1.8-1.4(41,a), 2.22(81,a), 3.80(21,t.j=5112), 3.96(11,a), 4.13(21,t,j=5112), 4.87(21,a), 8.64(11,a), 7.85(11,dd,j=12112と2112), 8.81(11,a)

3.23(28.t.J=682), 3.97(28.t.J=682), 4.01

(18.8), 7.13(18.8)

灾准例 2

1-シクロプロピルー 8.8-ジフルオロー 7
-(2-エヂルー 5.8.7.8-テトラヒドロイミ
ダゾ[1.2-a]ピラジンー 7-イル)-1.4-ジ
ヒドロー 4-オキソーキノリン-3-カルボン酸
1-シクロプロピルー 8.7.8-トリフルオロー1.4-ジヒドロー4ーオキソーキノリン-3
-カルボン酸 0.28gと2-エヂルー 5.8.7.8-テトラヒドロイミダゾ[1.2-a]ピラジン
0.49gとをピリジン4 Wに溶解し、110-120でで8時間加熱操作する。冷後反応液にエ

特閒平1-203383 (9)

チルエーテル 1 0 0 減を加え折出する不溶物をろ去する。ついでろ液を盗盗に放置後折出結晶をろ取し、メタノールとエチルエーテルの混合溶媒から再結晶すると 1 ーンクロプロピルー 8,8 ージフルオロー 7 ー(2 ーエチルー 5.8,7,8 ーテトラヒドロイミダゾ[1,2 - s]ピラジンー 7 ーイル)ー1、4 ーツヒドロー 4 ーオキソーキノリンー 3ーカルボン酸 0.1 gが得られる。

融点 226-227℃

元末分析 C: H: P: N:O: 1/2H:O
計算位:C:59.57: H:5.00: N:13.23
実調位:C:59.76: H:4.82: N:13.40
NMRスペクトル(CDC2:-CD:OD)δ:
1.1-1.4(4H:B): 1.23(2H:L.J=702): 2.58(2B:Q:J=7Hz): 2.83(2B:L.J=5Hz): 4.17(2B:L.J=5Hz): 3.83(2B:L.J=5Hz): 4.17(2B:L.J=5Hz): 3.9-4.1(1B:B): 4.41(2H:B): 4.85(2B:B): 8.70(1H:B): 7.93(1B:B): 4.41(2H:B): 4.85(2B:B): 8.81(1H:B): 7.93(1B:B): 4.41(2H:B): 4.85(2B:B): 8.81(1H:B): 4.81(1B:B): 4.81(1B:B)

変出例 3

1-シクロプロピルー8、8-ジフルオロー7

計算値:C,80.41; H,5.30; N,12.81 実調値:C,60.41; H,5.03; N,18,00 NMRスペクトル(CDC@)δ: 1.1-1.4(48.8), 1.25(88,d,J=702), 1.87(18,8), 3.78(28,t,J = 58z), 3.97(18,8), 4.13(28,t,J=502), 4.88(28,8), 6.80(18,8), 7.93(18,dd,J=1202), と28z), 8.76(18,8)

双施例 4

| ーシクロプロピルー 6.8 ー ジフルオロー?
ー(3 ーメデルー 5,6,7.8 ー チトラヒドロイミ
グゾ[1,2 - a]ピラジンー? ー イル)ー1.4 ー ジ
ヒドロー 4 ー オキソーキノリンー 3 ー カルボン酸
ー ー シクロプロピルー 8.7.8 ー トリフルオロー 1.4 ー ジヒドロー 4 ー オキソーキノリンー 3
ー カルボン酸 0.7 4 gと 3 ー メチルー 5.6.7.
8 ー チトラヒドロイミグゾ[1,2 - a]ピラジン
1.0 7 gとを Nーメチルピロリドン 4 歳に溶解し、
6 0 ー 7 0 ℃で 2 時回加熱設件する。冷後、反応
液にメタソールを加え、折出結晶をろ取し、メタ
ノールついでエチルエーテルで洗浄し、乾燥する

- (2 - イソプロピル- 5,8,7,8 - テトラヒドロイミダゾ[1,2 - a]ピラジン- 7 - イル)-1.4 - ジヒドロ- 4 - オキソーキノリン- 3 - カルボン酸

1-シクロプロピルー8.7.8-トリフルオロ 1.4-ジヒドロー4-オキソーキノリン-3 ーカルポン版 0.4 3 gと 2 ーイソプロピルー 5. 6,7,8-++>EFATEFY[1,2-a]U> ジン1.0gとをN-メチルピロリドン6世に溶解 し、100-120℃で8時四加熱抵押する。冷 後反応波にエチルエーテル20日×を加えて不溶 物をろ去する。ろ波を旋縮後、再度クロロホルム にとかし、0.1以定填散し20減で抽出する。 酸性溶液をアンモニア水で中和し、折出結晶をろ 収、水洗、乾燥後、メタノールから再結品すると 1-シクロプロピルー8.8-ジフルオロー7-(2 - イソプロピル- 5 . 6 . 7 . 8 - テトラヒドロイ ミダゾ[1,2-4]ピラジン0.15gが得られる。 融品 236-237℃ 元紫分析 C. H. F. N. O. · 1/1H.O

と1-シクロプロピルー6.8-ジフルオロー7 -(8-メデルー5.6.7.8-デトラとドロイミ ダゾ[1.2-a]ピラジンー7-イル)-1.4-ジ ヒドロー4-オキソーキノリン-3-カルボン放 0.21gが得られる。

融点 240-241℃

元常分析 C_{**}H_{1*}P_{*}N_{*}O_{**}・1/2H_{*}O 計算値:C.58.68; H.4.68; N.18.68 変制値:C.58.51; H.4.64; N.18.28 NMRスペクトル(d_{*}-DMSO-CF_{*}CO_{*}D) δ: -1.0-1.4(4H_{*}a), 2,24(3H_{*}a), 8.8-4.4(4H_{*}a), 4.94(2H_{*}a), 7.48(1H_{*}a), 7.90(1H_{*}dd, J= 12H₂と1.5H₂), 8.74(1H_{*}a)

返進例 5

1-シクロプロピルー 6.8-ジフルオロー 7
-(3-エチルー 5.8,7,8-チトラヒドロイミグゾ[1.2-a]ピラジンー 7-イル)-1.4-ジヒドロー 4-オキソーキノリンー 3-カルボン酸 1-シクロプロピルー 6.7,8-トリフルオロー1.4-ジヒドロー 4-オキソー3-カルボン

持開平1-203383 (10)

酸 0.57gと3-エチル-5.6.7.8-テトラヒドロイミダゾ[1.2-a]ピラジン1.24gとをN-メチルピロリドン8 域に溶解し、60-70で2時間加熱批沖する。冷後、反応液にエチルエーテル100域を加えて不溶物をろ去し、ろ液を設額後、残濫をクロロホルムに溶解し、0.1 反定塩酸100域で加出する。酸性溶液をアンモニア水で中和後クロロホルム(100域×2)で協出し、抽出液を乾燥後減圧下で溶媒を留去し、投液をメタノールとエチルエーテルの混合溶媒から再結高すると1-シクロプロピル-6.8-ジフルオロ-7-(3-エチル-5.6.7.8-テトラヒドロイミダゾ[1.2-a]ピラジン-7-イル)-1.4-ジヒドロ-4-オキソーキノリン-3-カルボン酸 0.16gが得られる。

融点 250~252℃

元米分析 C:.H:oF:N.O::I/2H:O

計算位:C.59.55; H.5.00; N.12.23

実別位:C.59.21; H.4.97; N.12.13

NMRスペクトル(CDC2o-CD:OD) δ:

トラヒドロイミグソ[1,2-s]ピラジン-7-イ (ル)-1,4-ジヒドロー4-オキソーキノリン-3-カルボン酸0,34gが得られる。

融点 277-279℃

实施例 7

1-シクロプロピルー6,8-ジフルオロー7
-(2-トリフルオロメチルー5,6,7,8ーチトラヒドロイミダゾ[1,2-x]ピラジンー7-イル)
-1,4-ジヒドロー4-オキソーギンリンー3
-カルボン酸

1 - シクロプロピルー 6,7,8 - トリフルオロ - 1,4 - ジヒドロー 4 - オキソーキノリンー 3 - カルボン酸 0.57gと 2 - トリフルオロメチル 1.1-1.45(4 Π , s), 1.29(3 Π , t, J = 7.5Hz), 2.80(2 Π , q, J = 7.5Hz), 3.75-4.2(5 Π , s), 4.67(2 Π , s), 6.74(1 Π , s), 7.95(1 Π , dd.J = 12 Π z \succeq 2 Π z), 8.81 (1 Π , s)

尖连列 6

1-シクロプロピルー6,8-ジフルオロー7
-(2-フェニルー5,6,7,8-チトラヒドロイミダゾ[1,2-4]ピラジンー7-イル)-1,4ジヒドロー4-オキソーキノリン-3-カルボン

[ーシクロプロピルー6、7、8 - トリフルオロー1・4 - ジヒドロー4 - オキソーキノリンー3 - カルボン酸0・5 7 gと 2 - フェニルー 5、8、7。8 - テトラヒドロイミダゾ[1・2 - a]ピラジン1・2 gとをNーメテルピロリドン3 域に放解し、100~106℃で3時間加熱使律する。冷後、反応波にメタノール2 減とエチルエーテル100 減を加え、折山結晶をろ取し、メタノールで洗停後、乾燥すると「- シクロプロピルー 8、8 - ジフルオロー7 - (2 - フェニルー 5、8、7、8 - テ

-5.6.7.8-テトラヒドロイミダゾ[1.2-a] ピラジン1.16gとをNーメチルピロリドン3 W に挤解し、100~105でで5時間加熱提停す る。 試圧下に搭謀を留主し、残盗にエテルエーテ ルを加え、折出物を3取し、メタノールついでエ テルエーテルで洗浄、乾燥すると1-ンクロプロ ピルー6.8-ジフルオロー7-(2-トリフルオ ロメチルー5.6.7.8-チトラヒドロイミダゾ[1.2-a]ピラジン-7-イル)~1.4-ジヒドロ ー4-オキソーキノリン-3-カルボン酸0.2

融点 280~282℃

元米分析 CasHasPaNaOa・3/2HaO 計算値:C.49.90; H.3.77; N.11.64 実測値:C.49.90; H.3.47; N.12.07 NMRスペクトル(CFaCOOD) る: 1.3-1.7(4H.m), 4.00-4.30(2H.m), 4.25-4.90(2H.m), 5.24(2M,br), 7.86(1B.m), 8.20(1H.dd.J= 120zと1.5Hz), 9.37(1H.m)

尖崖例8

特別平1-203383 (11)

1 - 9 / 0 / 0 / 0 / 0 / 0 - 6 / 8 - 9 / 0 / 0 / 0 - 7-(2-メトキシメチルー5.8.7.8-テトラヒ ドロイミダゾ[1,2-8]ピラジン~1ーイル)ー 1.4-ジヒドロー4ーオキソーキノリンー3ー カルボン酸

1-シクロプロピルー 6.7.8 - トリフルオロ - ! . 4 - ジヒドロー 4 - オキソーキノリン- 3 ーカルボン酸 0 . 4 3 8と 2 ーメトキシメデルー 5 , 6 . 7 . 8 - テトラヒドロイミダゾ[1 . 2 - 4]ピラ ジン1.08ともN-メチルピロリドン6㎡に浴解 し、100-110℃で4.5時間知然放射する。 反応波にクロロホルム100世を加え、水洗後、 0、1 辺定塩酸! 2 0 減で抽出する。酸性溶液を アンモニア水で中和後、クロロホルム200㎡で 抽出し、抽出液を乾燥後減圧下に溶媒を倒去する。 設密物をクロロホルムとメタノールの混合格媒か ら精晶化させると1-シクロプロピル- B , B -ジフルオロー7~(2-メトキシメデルー5.6. 7.8-テトラヒドロイミダゾ[1.2-a]ピラジ ソーフーイル)ー1,4ージヒドロー4ーオキソー

股点 222-224 C 元紫分析 C.H.P.N.·1/2H.O 計算值:C.57.39; 11.4.83; N.12.75 实测值:C.57.84; H.4.87; N.12.88 NMRスペクトル(CDCto-CDoOD)δ: 1.10-1.40(48,m), 2.41(38.m), 3.80(28.d.J= 50x), 4,00(18,0), 4.17(28,d,1-58x), 4.37(2 H.s), 4.67(2H.s), 8.88(1H.s), 7.92(1H.dd. J= 12[|2 & 2||2), 8.76(18.8)

キノリンー3ーカルポン酸0.228が得られる。

升现士 岩 田 代理人



舵 衲 正 御(自発) 昭和62年 3月12日



4 作序及官员

- 1. 事件の表示 昭和83年特許願第26052号
- 2. 発明の名称 沈 圙 化 合 物
- 3、雑正をする数 事件との関係 特許出頭人 大阪市京区过修町2丁目27番地 (293) 武田嘉品工業株式会社 化多岩 临
- 4.代理人

住 历 大阪市汶川区十三本町2丁目17番85号 武田菜品工業株式会社大阪工場内

岩 田 氏名 非理士 (8954) 東京通畅先(針許茲贝殊)電腦 278-2218-2219



5、補正の対象 明細者の発明の詳細な説明の個

- 6. 被正の内容
- (1)明細書の旅る2頁の下から第5行目から第3 行目にかけての「しーシクロプロピルー……ピラ リン」を「様紀化合物」に訂正する。

以上

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defeated in the images include but are not limited to the items checked:

Defects in the images include but are not infinited to the items enceked.
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

The same of the sa